This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 19. April 2001 (19.04.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/27355 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: C25D 3/56, 3/16
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/10071

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. Oktober 2000 (13.10.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

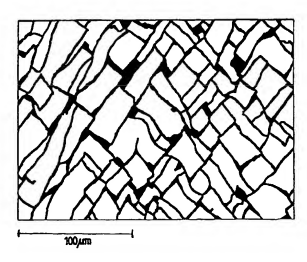
- (30) Angaben zur Priorität: 199 49 549.1 14. Oktober 1999 (14.10.1999) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): HILLE & MÜLLER GMBH & CO. [DE/DE]; Am Trippelsberg 48, 40589 Düsseldorf (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (mur für US): OLBERDING, Werner [DE/DE]; Am Feldgen 32, 32553 Velbert (DE). PETRICK, Dagmar [DE/DE]; Tizianstrasse 16, 42719 Solingen (DE). SCHMIDT, Ferdinand [DE/DE]; Kammerathsfeldstrasse 56, 40593 Düsseldorf (DE). STEIN-MANN, Hans-Günter [DE/DE]; Otto-Hahn-Strasse 18, 40591 Düsseldorf (DE). PFEIFENBRING, Karlfried [DE/DE]; Swakopmunder Strasse 18b, 47249 Duisburg (DE).
- (74) Anwalt: STENGER, WATZKE & RING; Kaiser-Friedrich-Ring 70, 40547 Düsseldorf (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING AN ELECTROLYTICALLY COATED COLD ROLLED STRIP, PREFERABLY FOR USE IN THE PRODUCTION OF BATTERY SHEATHS, AND BATTERY SHEATH PRODUCED ACCORDING TO SAID

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG EINES ELEKTROLYTISCH BESCHICHTETEN KALTBANDES. VORZUGSWEISE ZUR VERWENDUNG FÜR DIE HERSTELLUNG VON BATTERIEHÜLSEN, SOWIE NACH DEM VERFAHREN GEFERFIGTE BATTERIEHÜLSE



(57) Abstract: The invention relates to a method for producing an electrolytically coated cold rolled strip, preferably for use in the roduction of battery sheaths. The cold rolled strip is provided with a cobalt or a cobalt alloy layer by an electrolytic method. The aim of the invention is to provide a battery sheath with low values for the electric contact resistance between the cathode substance of the battery and the inner surface of the battery sheath. To this end, organic substances are added to the electrolyte during coating that produce decomposition products, said decomposition products and/or reaction products of said decomposition products with other components of the electrolytic bath being deposited on the strip material as a brittle layer along with the cobalt or the cobalt alloy.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]





- HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der f\(\tilde{u}\)r \(\tilde{A}\)nderungen der Anspr\(\tilde{u}\)che geltenden
 Frist; \(\tilde{V}\)er\(\tilde{f}\)fentlichung wird wiederholt, falls \(\tilde{A}\)nderungen
 eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

1

Verfahren zur Herstellung eines elektrolytisch beschichteten Kaltbandes, vorzugsweise zur Verwendung für die Herstellung von Batteriehülsen, sowie nach dem Verfahren gefertigte Batteriehülse

Die Erfindung betrifft zunächst ein Verfahren zur Herstellung eines elektrolytisch beschichteten Kaltbandes, vorzugsweise zur Verwendung für die Herstellung von Batteriehülsen, bei dem das Kaltband auf elektrolytischem Wege mit einer Schicht aus Cobalt oder aus einer Cobaltlegierung versehen wird.

Zur Herstellung von Batteriehülsen gelangt vielfach elektrolytisch beschichtetes Kaltband zur Anwendung. Ein Kaltband sowie ein Verfahren zur Herstellung eines mit Nickel plattierten Kaltbandes, welches sich durch ein gutes Verhalten während des anschließenden Abstreckziehens (im englischen drawing and ironing) auszeichnet, ist in der EP 0 629 009 B1 beschrieben. Um bei der Herstellung der Batterien die wirksame Kontaktfläche zwischen der Innenfläche der Batteriehülse und dem Kathodenmaterial zu verbessern, wird bei der Herstellung jene Seite des Kaltbandes, welche später die Innenseite der Batteriehülse bildet, mit einer hartplattierten Nickelschicht versehen. Während des Abstreckziehens bilden sich in dieser Schicht Brüche, die zu der Kontaktflächenvergrößerung führen.

Ein ähnliches Bandmaterial ist in der EP 0 809 307 A2 beschrieben. Jene Seite des Bandmaterials, welche später die Innenseite der Batteriehülse bildet, wird mit einem harten Materialüberzug versehen, wohingegen die andere, später außen liegende Seite einen vergleichsweise weichen Materialüberzug erhält. Zur Erzielung des harten Metallüberzuges wird in dieser Druckschrift eine Galvanisierung

mit einer Legierung auf Nickelbasis vorgeschlagen. Angegeben w rden in d r EP 0 809 307 A2 verschiedene Beispiele für die Härte der solcherart erzeugten Legierungen. Erwähnt wird auch die Möglichkeit, dem galvanischen Bad organische Zusätze beizugeben, jedoch werden in Bezug auf die Härteeigenschaften der mit diesen Bädern erzeugten Schichten keine Angaben gemacht. Die Hartschichten sollen beim späteren Verformen des Bleches zu Batteriehülsen zu Sprödbrüchen in den galvanischen Legierungsüberzügen und so im Ergebnis zu einer vergrößerten Oberfläche und einem daraus resultierenden verningerten elektrischen Kontaktwiderstand zwischen der Kathodensubstanz der Batterie und der Innenfläche der Batteriehülse führen.

Ganz generell ist die Verwendung von organischen Chemikalien in galvanischen Bädern bereits lange bekannt, wie z. B. das US-Patent 2,026,718 aus dem Jahr 1936 dokumentiert. In dieser Druckschrift ist beschrieben, dem galvanischen Bad zum Zwecke der Erzielung einer glänzenden Schicht aromatische Sulfosäuren zuzusetzen.

Auch die Verwendung von organischen Zusätzen in galvanischen Nickel-Cobaltund Nickel/Cobalt-Bädern zur Herstellung von veredeltem Kaltband für die
Herstellung von Batteriehülsen ist bereits bekannt. So ist in der DE 19 53 707 A1
ein Verfahren beschrieben, bei dem Nickel, Cobalt oder deren Legierungen
abgeschieden werden, wobei ein ungesättigter, organischer Stoff wie z. B.
Butindiol zugefügt wurde. In dieser Druckschrift wird die Abscheidung mit inerten
Anoden in einem halogenfreien Bad bei Stromdichten von mindestens 83,8 A/dm²
vorgeschlagen, wobei der Prozeß so geführt wird, daß spröde Niederschläge
vermieden werden.

Schließlich ist es aus dem Stand der Technik bekannt, unter Zuhilfenahme von organischen Stoffen Cobalt aus einem galvanischen Bad abzuscheiden, um z. B. ferromagnetische Schichten für Datenträger zu bilden, siehe z. B. die US 4.756.816.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zur elektrolytischen Herstellung eines Kaltbandes zu entwickeln, mit dem sich bei der Herstellung von Batteriehülsen durch Tiefziehen oder Abstreckziehen nochmals geringere Werte

3

für den el ktrisch n Kontaktwid rstand zwischen der Kathodensubstanz der Batterie und der Innenfläche der becherförmigen Batteriehülse erzielen lassen. Ferner soll eine nach dem Verfahren und durch späteres Umformen gefertigte Batteriehülse geschaffen werden.

Zur Lösung dieser Aufgabe wird bei einem Verfahren der eingangs genannten Art vorgeschlagen, daß dem Elektrolyten während des Beschichtens Abbauprodukte bildende organische Substanzen zugesetzt werden, und daß diese Abbauprodukte und/oder Reaktionsprodukte dieser Abbauprodukte mit anderen Badbestandteilen gemeinsam mit dem Cobalt bzw. der Cobaltlegierung als spröde Schicht auf dem Bandmaterial abgeschieden werden.

Ein solchermaßen hergestelltes Kaltband zeichnet sich dadurch aus, daß seine mit der elektrolytischen Beschichtung versehene Seite, sofern diese starken Umformkräften ausgesetzt wird, wie sie sich beim Tiefziehen oder Abstreckziehen z. B. zu einer Batteriehülse ergeben, einen besonders geringen elektrischen Kontaktwiderstand zeigt. Ursächlich hierfür ist das Aufreißen der spröden Schicht aus Cobalt bzw. einer Cobaltlegierung unter Bildung einzelner, durch Risse voneinander getrennter Plättchen. Durch diese Risse verringert sich der elektrische Kontaktwiderstand, weshalb sich das mit dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellte Band in besonderer Weise als Grundmaterial für die Herstellung von becherförmigen Batteriehülsen durch Tiefziehen oder Abstreckziehen eignet, und insbesondere für Batterien mit alkalischen Elektrolyten. Auf der Innenseite einer so hergestellten Batteriehülse ergeben sich im Vergleich zum Stand der Technik nochmals geringere Werte für den elektrischen Kontaktwiderstand zwischen der Kathodensubstanz der Batterie und der Innenfläche der Batteriehülse.

Zur Erzielung der gewünschten Sprödigkeit und zur Verbesserung der elektrischen Leitfähigkeit der galvanisch erzeugten Schicht sollten die Prozeßbedingungen vorzugsweise so gewählt werden, daß sich bei der elektrolytischen Beschichtung ein Cobalt-Anteil von größer 35 Gew.-% ergibt. Des weiteren ist es von Vorteil, wenn sich die Stromdichte des Elektrolytbades in einem relativ engen Bereich von nicht mehr als 10 A/dm² bewegt, vorzugsw is im B reich zwischen 6 und 8 A/dm².

4

Von weiterer B d utung für das spätere Umformverhalten der gebildeten Elektrolytschicht ist auch der Chloridgehalt des Elektrolytbades. Dieser beträgt mehr als 24 g/l, vorzugsweise mehr als 30 g/l.

In weiterer bevorzugter Ausgestaltung wird vorgeschlagen, daß die Cobaltlegierung den Kontaktwiderstand der späteren, durch Umformen gebildeten Batteriehülse verringernde Zusätze an Nickel, Eisen, Zinn, Indium, Palladium, Gold und/oder Wismut enthält. Diese Zusätze können entweder als alleinige Beimengung oder in Beschichtungen aus mehr als zwei dieser Elemente verwendet werden.

Als Ausgangsmaterial für das Kaltband in besonderer Weise geeignet ist Stahl mit einem Kohlenstoffgehalt von weniger als 0,20 % mit einer Dicke bis zu 1 mm und vorzugsweise 0,1 - 0,7 mm. Gemäß einer ersten Variante kann die spröde Beschichtung unmittelbar auf dem Trägermaterial aus Stahl abgeschieden werden. Gemäß einer zweiten Variante wird die spröde Beschichtung auf einer darunter angeordneten, in einem vorab durchgeführten Galvanisiserungsschritt abgeschiedenen Schicht abgeschieden. Diese unterhalb angeordnete Schicht ist vorzugsweise eine elektrolytisch aufgebrachte und anschließend zunächst diffusionsgeglühte Nickelschicht, die sich durch ein hervorragendes Korrosionsverhalten auszeichnet. Anschließend wird das Material dann mit der stark cobalthaltigen Schicht unter Einlagerung der Abbauprodukte der organischen Zusätze versehen. Bei der späteren starken Umformung infolge Tiefziehens oder Abstreckziehens reißt zwar die Cobaltschicht auf, jedoch reichen die Risse nicht bis zum Stahlsubstrat, sondem werden durch die darunterliegende duktile Nickelschicht aufgefangen, so daß der Widerstand gegen Korrosion erhalten bleibt.

In einer weiteren Variante wird auf die erfindungsgemäße, stark cobalthaltige Schicht eine weitere Beschichtung aufgebracht, die zu einer Verbesserung der Leitfähigkeit der Oberfläche einer durch Tiefziehen aus dem Bandmaterial gefertigten Batteriehülse führt. Hierfür geeignet sind z. B. Beschichtungen aus Gold oder Palladium. Auch bei dieser Variante des Kaltbandmaterials reißt beim späteren Tiefziehen oder Abstreckziehen die harte, spröde Cobaltbeschichtung auf, und zwar einschließlich der darauf befindlichen weiteren Beschichtung aus Gold oder Palladium. Auf diese Weise läßt sich der Vorteil der spröden Schicht in Bezug auf

den I ktrischen Kontaktwiderstand des Bandmaterials mit den Vorteilen einer besonders guten Leitfähigkeit der Ob rfläche verbinden.

Desweiteren ist es möglich, vor der Herstellung der stark cobalthaltigen, spröden Schicht zunächst eine Schicht mit darin eingelagerten, elektrisch leitfähigen Partikeln, z. B. Kohlenstoffpartikeln aufzubringen. Das Aufreißen der Beschichtung führt in diesem Fall zu Rissen, die bis zu den elektrisch leitfähigen Partikeln in das Material hineinreichen, wodurch sich diese Partikel nunmehr partiell an der Oberfläche des Bandmaterials befinden. Bei dieser Variante werden die positiven Eigenschaften einer Beschichtung mit z. B. eingelagerten Kohlenstoffpartikeln in Bezug auf die Leitfähigkeit mit den voranstehend beschriebenen positiven Eigenschaften der beim Umformen aufreißenden, stark cobalthaltigen Beschichtung verknüpft.

In weiterer bevorzugter Ausgestaltung des erfindungsgemäßen Verfahrens wird vorgeschlagen, daß die Schicht aus Cobalt bzw. einer Cobaltlegierung auf beiden Seiten des Kaltbandes aufgebracht wird, daß beide Beschichtungen im selben Elektrolytbad, jedoch mit unterschiedlicher Stromdichte erfolgen, indem die Stromdichte bei der Beschichtung jener Seite, die später die Außenseite der Batteriehülse bildet, anders eingestellt ist als die Stromdichte bei der Beschichtung jener Seite, die später die Innenseite der Batteriehülse bildet. Die weitere Schicht auf der späteren Außenseite der Batteriehülse bringt erhebliche Vorteile beim Ziehen oder Abstreckziehen der Batteriehülse, da die Gefahr von Absetzungen von Partikeln am Tiefziehwerkzeug vermindert wird. Es werden also in einem Behandlungsschritt die guten Zieheigenschaften eines Bleches, welches mit einer Cobaltbeschichtung versehen wurde, mit den guten Eigenschaften im Bezug auf die Leistungsfähigkeit der späteren Batterie kombiniert, wie sie durch die spröde Beschichtung der späteren Innenseite erreicht werden.

Dieses Ergebnis kann auch erreicht werden, indem mindestens auf der Seite des Kaltbandes, die die spätere Außenseite der Batteriehülse darstellt, zunächst eine Schicht aufgebracht wird, bei welcher z. B. durch Zusatz eines Komverfeinerungsmittels eine geringere Nickel-Korngröße eingestellt wird und das Material danach zunächst diffusionsgeglüht wird. Ein solches geeignetes Kornverfeinerungsmittel ist z. B. Para-Toluolsulfonamid. In einem zweit n

Behandlungsschritt wird nach dem Diffusionsglühen und gegebenenfalls einem Nachwalzen bzw. Dressieren auf j ner Seite des Kaltbandes, welche die spätere Innenseite der Batteriehülse bildet, die oben beschriebene, spröde Schicht aus Cobalt oder einer Cobalt-Legierung aufgebracht. Das so hergestellte Material verbindet die für Tiefzieh- und Abstreckprozesse vorteilhaften Materialeigenschaften der Außenseite mit der erforderlichen excellenten Kontaktfähigkeit auf der Innenseite der späteren Batteriehülse.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren zerfallen durch den während der galvanischen Beschichtung in dem Elektrolyten fließenden Strom die im Elektrolyten befindlichen organischen Zusätze zu Abbauprodukten. Diese Abbauprodukte können dann mit anderen Badbestandteilen, insbesondere Metallionen, reagieren. Die so gewonnenen Reaktionsprodukte werden gegebenenfalls zusammen mit anderen Abbauprodukten gemeinsam mit dem Cobalt oder der Cobaltlegierung auf dem Kaltband abgeschieden und bewirken eine Versprödung der Schicht. Im Falle schwefelhaltiger oder kohlenstoffhaltiger organischer Substanzen können diese Reaktionsprodukte beispielsweise Cobaltsulfide bzw. Cobaltcarbide sein.

Als organische Zusätze, welche dem stark cobalthaltigen Elektrolyt zugesetzt werden, eignen sich die aus der galvanischen Vernickelung bekannten Glanzmittel. Vorzugsweise eignen sich die auch als sekundäre Glanzmittel bezeichneten Glanzzusätze. In diese Gruppe fällt als typischer Vertreter Butindiol. Galvanische Niederschläge durch solche Zusätze zum Cobalt-Elektrolytbad führen zu einer sehr harten und zugleich spröden Beschichtung, wodurch das Material bei der späteren Umformung zu starker Rißbildung neigt. Die sich dabei einstellenden Risse zeichnen sich durch eine relativ gleichmäßige Struktur mit rautenförmiger Gestalt der einzelnen Rißplättchen aus.

In Versuchen hat sich nach dem Tiefziehen des erfindungsgemäß hergestellten Kaltbandes eine mittlere Kantenlänge zwischen 3 und 50 µm herausgestellt. Die Form und die Kantenlänge der erzeugten rautenförmigen Rißplättchen ist von entscheidender Bedeutung für die Leistungsfähigkeit der anschließend aus dem Bandmaterial hergestellten Batterien.

Von b sond rem Vorteil ist hi rbei, daß bei dem nach dem erfindungsg mäßen Verfahren hergestellt n Kaltband die spröde Beschichtung während d s Umformens zur Batteriehülse stets in einer Form aufreißt, bei der die Risse nicht in Längsrichtung der Batteriehülse, sondern in einem Winkel von ca. 45° hierzu verlaufen. Dies ist deshalb von besonderem Vorteil, weil bei der Fertigstellung der Batterien im allgemeinen eine Kathodenmasse in die Batteriehülse eingepreßt wird, die vorher zu sogenannten "Pellets" verpreßt wurde. Dies sind Ringe oder Scheiben aus einem Gemisch von Mangandioxid, Kohlenstoff, Kalilauge und einem Bindemittel. Beim Einpressen dieser Ringe in den Batteriebecher wird ein geeigneter Kontakt für die Ableitung der Elektronen angestrebt. Da bei dem nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Bandmaterial Risse unter einem Winkel von ca. 45° zur Errichtung der Verformung auftreten, kann sich beim Einsetzen der Pellets ein Teil dieser Kathodenmasse in die unter dem Winkel zur Preßrichtung verlaufenden Risse hineinschieben. Dies führt zu einem besonders guten Kontakt der Kathodenmasse zu der Innenseite der Batteriehülse. Dieser Vorteil des verbesserten Kontaktes geht einher mit dem Vorteil einer guten Lagerfähigkeit einer Batteriehülse, die auf ihrer Innenseite mit Cobalt beschichtet ist. Im Ergebnis können Batterien hergestellt werden, welche sich nicht nur durch einen hervorragenden Kontakt der Kathodenmasse zur Innenseite der Batteriehülse aufgrund der aufgerissenen Oberfläche auszeichnen, sondern welche zusätzlich dazu noch eine ausgezeichnete Lagerfähigkeit aufgrund des verwendeten Cobalts besitzen. Sinngemäß gilt dies auch für eine vor dem Befüllen der Batteriehülse mit der Kathodenmasse auf diese Schicht aufgebrachte Graphitbeschichtung, wobei jedoch dann nicht der direkte Kontakt der Kathodenmasse zum Batteriebecher. sondem der Kontakt der Graphitbeschichtung zum Batteriebecher durch die stärkere Verankerung des Graphits auf der Innenseite des Batteriebechers verbessert wird.

In der Fig. 3 sind in Tabellenform Beispiele von beschichteten Kaltbändern wiedergegeben, die unter Verwendung der erfindungsgemäßen Parameter hergestellt wurden. Die in Fig. 3 mit V1 bis V4 bezeichneten organischen Zusätze zum Elektrolytbad sind wie folgt:

V1: Butindiol

V2: G misch aus Butindiol und Saccharin. In Tabell Fig. 3 bezieht sich in der Zeile "Konzentration" die rste Zahl auf die Konz ntration an Butindiol, und die zweite Zahl auf die Konzentration an Saccharin.

PCT/EP00/10071

V3: Paratoluolsulfonamid

V4: Saccharin.

Ferner in Fig. 3 angegeben sind u. a. der pH-Wert, die Temperatur, der Chloridgehalt, die Konzentration und die Stromdichte des jeweils verwendeten Elektrolytbades. Schließlich angegeben ist in der Tabelle das jeweilige Verhalten des beschichteten Kaltbandes bei der späteren Umformung durch Ziehen oder Abstreckziehen sowie die mittlere Kantenlänge der beim Tiefziehen rautenförmig aufgeplatzten Rißplättchen. Diese Kantenlänge ist z. B. in Fig. 2 auch zeichnerisch dargestellt.

Auf der anliegenden Abbildung Fig. 1 ist stark vergrößert das Rißbild bei dem in Fig. 3 mit einem * bezeichneten Beispiel 27 dargestellt, in der Abbildung Fig. 2 das mit ** bezeichnete Beispiel 9.

<u>Patentansprüch</u>

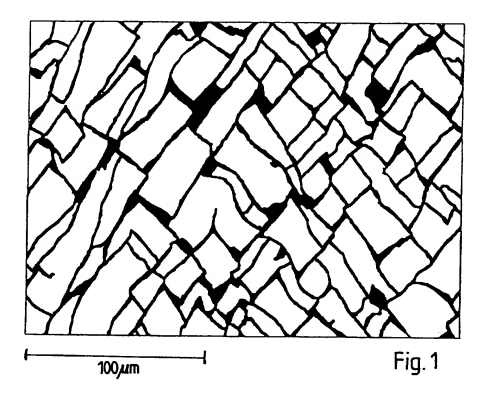
- 1. Verfahren zur Herstellung eines elektrolytisch beschichteten Kaltbandes, vorzugsweise zur Verwendung für die Herstellung von Batteriehülsen, bei dem das Kaltband auf elektrolytischem Wege mit einer Schicht aus Cobalt oder aus einer Cobaltlegierung versehen wird, dad urch gekennzeich net, daß dem Elektrolyten während des Beschichtens Abbauprodukte bildende organische Substanzen zugesetzt werden, und daß diese Abbauprodukte und/oder Reaktionsprodukte dieser Abbauprodukte mit anderen Badbestandteilen gemeinsam mit dem Cobalt bzw. der Cobaltlegierung als spröde Schicht auf dem Bandmaterial abgeschieden werden.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Cobalt-Anteil in der elektrolytischen Beschichtung größer als 35 Gew.-% beträgt.
- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Cobaltlegierung zur Verbesserung der elektrischen Leitfähigkeit der aus dem Kaltband durch Tiefziehen geformten Batteriehülsen Zusätze an Nickel, Eisen, Zinn, Indium, Palladium, Gold und/oder Wismut enthält.
- 4. Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch Verwendung eines Stahls mit einem Kohlenstoffgehalt von weniger als 0,2 % und mit einer Dicke bis zu 1 mm als metallisches Trägermaterial.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß
 die spröde Beschichtung unmittelbar auf dem metallischen Trägermaterial,
 insbesondere Stahl, abgeschieden wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß
 die spröde Beschichtung auf einer darunter angeordneten, in einem vorherigen Schritt aufgebrachten Schicht abgeschieden wird.

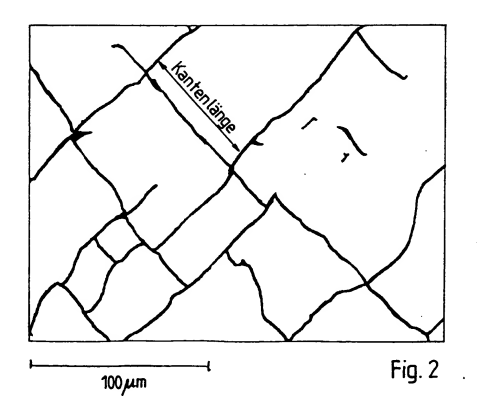
- 7. V rfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß als unterhalb angeordnete Schicht eine Nickelschicht elektrolytisch aufgebracht und anschließend zunächst diffusionsgeglüht wird.
- 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß beim elektrolytischen Aufbringen der unterhalb angeordneten Schicht dem galvanischen Bad ein Kornverfeinerungsmittel, wie z. B. Para-Toluolsulfonamid zugesetzt wird.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4 und/oder 6 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die spröde Beschichtung auf einer darunter angeordneten, eingelagerte elektrisch leitfähige Partikel enthaltenden Schicht abgeschieden wird.
- 10. Verfahren nach Anspruch 9, gekennzeichnet durch Kohlenstoffpartikel als elektrisch leitfähige Partikel.
- 11. Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die organischen Elektrolytbadzusätze, deren Abbauprodukte und/oder Reaktionsprodukte aus Reaktionen dieser Abbauprodukte mit anderen Badbestandteilen in die Beschichtung eingebaut werden, Glanzzusätze (sogenannte sekundäre Glanzmittel) sind.
- 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß die Glanzzusätze Butindiol mit/ohne Zusatz von o-Benzoesäuresulfimid (Saccharin) sind.
- 13. Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Stromdichte des Elektrolytbades unter 10 A/dm², vorzugsweise 6 bis 8 A/dm² beträgt.
- Verfahren nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Chloridgehalt des Elektrolytbades größer als 30 g/l beträgt.

11

- 15. Verfahren nach inem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Schicht aus Cobalt bzw. einer Cobaltlegierung auf beiden Seiten des Kaltbandes aufgebracht wird, daß beide Beschichtungen im selben Elektrolytbad, jedoch mit unterschiedlicher Stromdichte erfolgen, wobei die Stromdichte bei der Beschichtung jener Seite, die später die Außenseite der Batteriehülse bildet, anders eingestellt ist, als die Stromdichte bei der Beschichtung jener Seite, die später die Innenseite der Batteriehülse bildet.
- 16. Batteriehülse, dadurch gekennzeichnet, daß sie aus einem nach einem der Ansprüche 1 bis 15 hergestellten Kaltband durch Umformen, insbesondere Tiefziehen oder Abstreckziehen gefertigt ist.

1/2





2/2

Beispiel Nr.: 1 Org. Zusatz (V4) pH-Wert 3,3 Temperatur °C RT								ingling in the standard (Tar ing)			perspicie ini die Krasigkeit Dei	
									vers	chieden	verschiedenen Stromdichten	lichten
	2	3	4	5	9	7	œ	**6	10	11	12	13
_	(V1)	(V3)	(V2)	(V2)	(V4)	(V1)	(V3)	(V2)	(V3)	((3)	(V3)	(V3)
_	3,2	1,6	3,3	3,3	2,6	3,6	2,6	3,8	2,6	2,6	2,6	2,6
	RT	RT	RT	RT	09	09	09	09	09	8	09	99
Chloridgehalt g/l 30	26	24	28	28	26	34	28	27	28	28	28	28
Konzentration 12 ml/l	l 1 ml/l	0,8 g/l	2,5u12 mVI	2,5u12 ml/l	12 ml/l	6 ml/l	1/g 6,0	6u12 ml/l	0,8 g/l	0,8 g/l	0,8 g/1	0.8 g/l
Stromdichte A/dm² 6	9	9	9	9	∞	∞	∞	8	2	∞	20	20
Verhalten @	•	0	*	•	Ø	•	Ø	0	Ø	Ø	0	0
Kantenlänge [µm] 20	40	30	40	40	I	40	ı	40	I	ı	20	20
			Beispiele	Beispiele für Co-Abscheidungen	bscheidu	ngen (l	(bei 60°C)	e.			"Glanzkobalt"	kobalt"
4											auf "Glanznickel"	ıznickel"
Beispiel Nr.: 14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	25	26"	27" *
Org. Zusatz (V4)	(V1)	(V3)	(V2)	(74)	(\(\Lambda\)	(74)	(74)	(V4)	(V3)	(V4)	(V2)	(V2)
pH-Wert 3,2	3,0	2,9	4,0	3,2	3,2	3,2	3,2	3,2	3,5	3,2	3,5	3.5
Temperatur °C 60	09	09	09	09	09	09	09	09	09	09	RT	09
Chloridgehalt g/l 32	35	32	32	30	30	30	30	10	30	20	30	30
Konzentration 12 ml/l	l ml/l	0,8 g/l	lu12 ml/l	2 ml/l	20 ml/l	12 ml/l	12 m1/1	12 m1/1	0,8 g/l	12 ml/l	lu11 ml/1	lu11 ml/1
Stromdichte A/dm² 8	&	8	8	8	∞	4	40	8	∞	∞	-	8
Verhalten @	•	Ø	•	0	0	0	0	Ø	0	•	0	•
Kantenlänge [µm] 20	30		30	5	20	15	15		20	0.1	01	20

Verhalten: Ø : nicht aufgerissen; O : leicht aufgerissen; ◎ : Aufgerissen; ● : stark aufgerissen ◆ : schr stark aufgerissen *: als Basismaterial wurde hier ein gemäß Beispiel 9 mit einer Auflage von 0,8 µm hergestelltes Material eingesetzt.

Die "Glanz"-Co- Auslage betrug 0,2 µm

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

int Ilonal Application No PCT/EP 00/10071

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C25D3/56 C25D3/16	,				
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC				
B. FIELDS SEARCHED						
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classificat C25D	tion symbols)				
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	ase and, where practical, search terms used	n			
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ					
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	olevant passages	Relevant to claim No.			
X	US 3 969 399 A (PASSAL FRANK) 13 July 1976 (1976-07-13) column 12, line 37; example 7		1-5,9-16			
X	US 3 922 209 A (PASSAL FRANK) 25 November 1975 (1975-11-25) example VIII		1-5,9-16			
X	GB 1 510 079 A (M & T CHEMICALS 10 May 1978 (1978-05-10) examples 2,4,5	INC)	1-5,9-16			
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.			
• Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filling date						
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention or after the international or particular relevance; the claimed invention						
filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special research as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or						
	means ant published prior to the international filing date but nan the priority date claimed	ments, such combination being obvior in the art. "&" document member of the same patent				
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report			
6	February 2001	13/02/2001				
Name and r	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer				
	Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fact. (+31-70) 340-3016	De Anna, P				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

int tional Application No PCT/EP 00/10071

Patent document cited in search report		Publication date	I	Patent family member(s)	Publication date
US 3969399	A	13-07-1976	BE	769960 A	
	••	20 07 0210	CA	995619 A	24-08-1976
			CH	557887 A	15-01-1975
			DE	2134457 A	20-01-1972
			ËS	392955 A	01-07-1975
			FR	2099425 A	17-03-1972
			GB	1366713 A	11-09-1974
			GB	1366714 A	11-09-1974
			JP	56004635 B	31-01-1981
			NL.	7109852 A	19-01-1972
			SE	7408254 A	24-06-1974
		•	US	3697391 A	10-10-1972
US 3922209	Α	25-11-1975	AU	8407875 A	24-02-1977
	••		BR	7505302 A	03-08-1976
			CA	1058553 A	17-07-1979
			CS	187487 B	31-01-1979
			DE	2537065 A	04-03-1976
			ES	440326 A	01-03-1977
			FR	2282488 A	19-03-1976
			GB	1464483 A	16-02-1977
			IT	1033839 B	10-08-1979
			JP	1233115 C	26-09-1984
			JP	51066238 A	08-06-1976
			JP	59009637 B	03-03-1984
			NL	7509898 A	24-02-1976
			SE	416825 B	09-02-1981
			SE	7509245 A	23-02-1976
			ZA	7505278 A	28-07-1976
GB 1510079	A	10-05-1978	AU	498234 B	22-02-1979
			AU	1800776 A	06-04-1978
			BE	846465 A	17-01-1977
			BR	7606259 A	21-06-1977
			CA	1070637 A	29-01-1980
			CH	626122 A	30-10-1981
			CS	189788 B	30-04-1979
			DE	2642666 A	24-03-1977
			DK	424876 A	23-03-1977
			ES	451714 A	01-09-1977
			FR	2324762 A	15-04-1977
			JP	52048526 A	18-04-1977
			MX	143051 A	02-03-1981
			NL	7610541 A	24-03-1977
			NO	763257 A,	
			SE	7610517 A	23-03-1977
			US	4036709 A	19-07-1977
			ZA	7605638 A	31-08-1977

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int tionales Aktenzeichen PCT/EP 00/10071

A. KLASSI IPK 7	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C25D3/56 C25D3/16						
tions dar in	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ifficeles and der IDK					
	nlernationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla IRCHIERTE GEBIETE	19SIIIKRIION UNU CEN IFN					
B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)							
IPK 7	C25D						
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	oweit diese unter die recherchierten Gebiete	: fallen				
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (h	Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)				
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ						
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	se der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.				
Kalegorie	Dezektilitung usi verbisalukakung, somos entotasisari anto enigati	R USI II DELIGUIL RUTANGINGO 1 000	out. Augusti in.				
X	US 3 969 399 A (PASSAL FRANK) 13. Juli 1976 (1976-07-13) Spalte 12, Zeile 37; Beispiel 7		1-5,9-16				
X	US 3 922 209 A (PASSAL FRANK) 25. November 1975 (1975-11-25) Beispiel VIII		1-5,9-16				
X	GB 1 510 079 A (M & T CHEMICALS 1 10. Mai 1978 (1978-05-10) Beispiele 2,4,5	INC)	1-5,9-16				
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie					
* Besondere *A* Veröffer aber n	*Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden						
	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu					
med:22	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser Veröffentlic erfinderischer Tätinkeit herubend hetra	hung nicht als neu oder auf chtet werden				
andere	en im Recherchenbericht genannten Veröffertlichung belegt werden ier die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeut	tung; die beanspruchte Erfindung				
ausge	führt)	kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit	einer oder mehreren anderen				
eine B	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Aussteltung oder andere Maßnahmen bezieht erfichtung die verstehten bezieht der	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann					
dem b	earsprouten Frioritaistatiini verottentuun worden ist	*&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben					
Datum des	Abschlusses der internationalen Flecherche	Absendedatum des internationalen Rec	herchenberichts				
	. Februar 2001	13/02/2001					
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevoltmächtigter Bediensteter					
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	n					
	Fac (431-70) 340-3016	De Anna, P					

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

tnt ionales Aktenzeichen
PCT/EP 00/10071

Im Recherche angeführtes Pate		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 39693	99 A	13-07-1976	BE	769960 A	<u>,I</u>
22 05050			CA	995619 A	24-08-1976
			CH	557887 A	15-01-1975
			DE	2134457 A	20-01-1972
			ES	392955 A	01-07-1975
			FR	2099425 A	17-03-1972
			GB	1366713 A	11-09-1974
			GB	1366714 A	11-09-1974
			JP	56004635 B	31-01-1981
			NL	7109852 A	19-01-1972
			SE	7408254 A	24-06-1974
			US	3697391 A	10-10-1972
US 39222	09 A	25-11-1975	AU	8407875 A	24-02-1977
			BR	7505302 A	03-08-1976
			CA	1058553 A	17-07-1979
			CS	187487 B	31-01-1979
			DE	2537065 A	04-03-1976
			ES	440326 A	01-03-1977
			FR	2282488 A	19-03-1976
			GB	1464483 A	16-02-1977
			IT	1033839 B	10-08-1979
			JP	1233115 C	26-09-1984
			JP JP	51066238 A 59009637 B	08-06-1976 03-03-1984
			NL	7509898 A	24-02-1976
			SE	416825 B	09-02-1981
			SE	7509245 A	23-02-1976
			ZA	7505278 A	28-07-1976
GB 15100	79 A	10-05-1978	AU	498234 B	22-02-1979
			AU	1800776 A	06-04-1978
			BE	846465 A	17-01-1977
			BR	7606259 A	21-06-1977
			CA	1070637 A	29-01-1980
			CH	626122 A	30-10-1981
			CS	189788 B	30-04-1979
			DE	2642666 A	24-03-1977
			DK	424876 A	23-03-1977
			ES	451714 A	01-09-1977
			FR	2324762 A	
			JP	52048526 A	18-04-1977
			MX	143051 A	02-03-1981
			NL	7610541 A	24-03-1977 23-03-1977
			NO	763257 A,B,	23-03-1977 23-03-1977
			SE US	7610517 A 4036709 A	23-03-1977 19-07-1977
			ZA	7605638 A	31-08-1977
			LM	/000000 M	21.00-13//